(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005年1月27日(27.01.2005)

(10) 国際公開番号

(51) 国際特許分類?:

C12N

WO 2005/007800 A2

(21) 国際出職番号:

PCT/JP2004/010596

(22) 国際出願日:

2004年7月20日(20.07.2004)

(25) 国際出願の書語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-199192 2003年7月18日(18.07.2003)

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 持田製 薬株式会社 (MOCHIDA PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1608515 東京都新宿区四谷一丁目7番 地 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 高山 博史 (TAKAYAMA, Hiroshi) [JP/JP]; 〒5670895 大阪府茨 木市玉櫛2丁目30-11 Osaka (JP). 白川 嘉門 (SHIRAKAWA, Kamon) [JP/JP]; 〒1608515 東京都新 宿区四谷一丁目7番地 持田製薬株式会社内 Tokyo (JP). 山川 微 (YAMAKAWA, Tooru) [JP/JP]; 〒1608515 東京都新宿区四谷一丁目7番地 持田製薬株式会 社内 Tokyo (JP). 川原 哲史 (KAWAHARA, Tetsushi) [JP/JP]; 〒1608515 東京都新宿区四谷一丁目7番地 持田製薬株式会社内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 小林浩. 外(KOBAYASHI, Hiroshi et al.); 〒 1040028 東京都中央区八重洲二丁目8番7号 福岡ビ ル9階 阿部・井窪・片山法律事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可 能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書なし、報告書を受け取り次第公開さ れる。

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

- (54) Title: MONOCLONAL ANTIBODY AGAINST PLATELET MEMBRANE GLYCOPROTEIN VI
- (54) 発明の名称: 抗血小板膜糖蛋白質 VIモノクローナル抗体
- (57) Abstract: It is intended to provide a human antibody or its active fragment which binds specifically to human platelet membrane glycoprotein VI but never induces human platelet aggregation by itself; a cell producing the above-described antibody or its active fragment; a medicinal composition containing the above-described antibody or its active fragment as the active ingredient and so on. The above cell can be obtained by, for example, activating human peripheral lymphocytes capable of producing an autoantibody against GPVI by in vitro immunization under specific conditions, preparing hybridomas with mouse myeloma cells, and then active fragment; a medicinal composition containing the above-described antibody or its active fragment as the active ingredient and selecting a hybridoma that produces a monoclonal antibody being capable of binding to GPVI and having an activity of inhibiting the aggregation ability of human platelets by collagen.
 - (57) 要約: 本発明は、ヒト血小板膜糖蛋白質VIと特異的に結合し、単独ではヒト血小板凝集を惹起しないヒト抗体 またはその活性断片;上記抗体またはその活性断片を産生する細胞;上記抗体またはその活性断片を有効成分とし て含有する医薬組成物等を提供する。上記細胞は、例えば、GPVIに対する自己抗体を産生するヒトの末梢血リ ンパ球を特定の条件の体外免疫法(in vitro immunization)で活性化し、マウスミエローマ細胞とのハイブリドーマ を作製し、そして、GPVIとの結合能を有し、ヒト血小板のコラーゲンによる凝集能を抑制する活性を有するモ ノクローナル抗体を産生するハイブリドーマを選択することによって得ることができる。

